j

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-160834

(43)Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.Cl.

CO8G 75/02

(21)Application number: 63-315554

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

KK

(22)Date of filing:

14.12.1988

(72)Inventor: NAKAGAWA KEIJI

ASAKURA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having excellent heat stability and undergoing little viscosity change during melt extrusion by reacting S in a sulfur source with an alkali metal hydroxide and a polyhalide in a specified molar ratio.

CONSTITUTION: A sulfur source (a) comprising an alkali sulfide, an alkali hydrosulfide an hydrogen sulfide and an alkali metal hydroxide (b) (e.g. sodium hydroxide) and a polyhalide (c) (e.g. p-dichlorobenzene) are reacted in such a molar ratio that the value of formula I is 0.995-1.05, and the value of formula II is 0.995-1.1 (wherein A is the total number of moles of the alkali metal in component (a) and the alkali metal in component (b). S is the number of moles of sulfur in component (a), and B is the number of moles of component (c)) to obtain a polyarylene sulfide (e.g. polyphenylene sulfide).

IJ

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2−160834

Int. Cl. 5C 08 G 75/02

識別配号 NTX 庁内整理番号 8830-4 J ❸公開 平成2年(1990)6月20日

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

⑤発明の名称

ポリアリーレンスルフイドの製造方法

②特 願 昭63-315554

愛出 願 昭63(1988)12月14日

@発明者 中川

啓 次

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリップスペトロ

ーリアム株式会社内

@ 発明者 朝倉

₩ →

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリツプスペトロ

ーリアム株式会社内

外2名

勿出 願 人

東レ・フイリップスペ

東京都千代田区麴町 4 丁目 5 番21号

トローリアム株式会社

四代 理 人 弁理士 浅 村 皓

明 和 由

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の範囲

ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる硫質ないよびアルカリ金属水酸化物で構成される下記式(I)の値が0.995~1.050でかつ、式(I)で張わされるポリハロゲン化物と硫資源中のSのモル比が0.995~1.100で反応せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフィドの製造方法

$$\frac{A-S}{S} - (I)$$

(式中、Aは騒気源中のアルカリ金属およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、Sは騒気源中のSのモル数、そしてBはポリハロゲン化物のモル数である)。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

木発明は、熱安定性にすぐれたポリアリーレン スルフィドの製造方法に関するものである。

[従来技術]

[発明が解決しようとする問題点]

本発明は、熱安定性がすぐれたポリアリーレン スルフィドを製造する方法を提供するものである。 【問題を解決するための手段】

上記の目的は、ポリアリーレンスルフイドの製造に当り、領化アルカリ、水領化アルカリ、協化水素からなる領資源およびアルカリ金属水酸化物で構成される下記式(I)の値が0.995~1.050でかつ、式(II)で表わされるポリハロゲン化物と領質数中のSのモル比が0.995~1.10で反応せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフィドの製造方法によって達成される。

$$\frac{A-S}{S} \qquad \dots \quad (I)$$

(A は破貨 孫中の アルカリ 金 鼠 および アルカリ 金 属、 水 般 化 物 中の アルカリ 金 属 の モル 数 の 合 計 、 S は 砕 資 森 中 の S の モ ル 数 、 そ し て B は ポリハロ ゲン 化 物 の モ ル 数 で あ る)。

[発明の具体的開示]

木発明で製造するポリアリーレンスルフイドとは、式イArーS+の繰り返し単位を主要構成単位とするホモポリマーまたはコポリマーである。 この繰り返し単位を主要構成単位とする限り、

$$\begin{pmatrix}
A & \Gamma & \\
& S & \\
& & S
\end{pmatrix}
\cdot
\begin{pmatrix}
A & \Gamma & \\
& & O
\end{pmatrix}
\cdot
\begin{pmatrix}
A & \Gamma & \\
& & O
\end{pmatrix}$$

等で扱わされる少量の分岐結合または架構結合を 含むことができる。AFとしては

$$- \bigotimes_{R_2}^{R_1} - \operatorname{so}_2 - \bigotimes_{R_2}^{R_1} - \operatorname{so}_{R_2}^{R_1} - \operatorname{so}_{R_2}^{R_2} - \operatorname{so}_{R_2}^{R_1} - \operatorname{so}_{R_2}^{R_2} - \operatorname{so}_{R_2}^{R_1} - \operatorname{so}_{R_2}^{R_2} -$$

本発明の敬意なとしては、硫化アルカリ、水破化アルカリおよび硫化水素から選ばれた少なととも 1 様を 硫黄源として使用することができる。 硫化アルカリ としては硫化ナトリウム、硫化セシウム、 硫化リチウム、 ながでも硫化ナトリウム が好ましく用い られるかでも 水硫化ナトリウムが好ましく用いる、水硫化ナトリウムが好ましく用いけられる。

本発明のアルカリ金属水酸化物としては、水酸

化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、 水酸化ルビジウム、水酸化セシウムなどがあげられ、なかでも水酸化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明において式(I)で表わされる値が 0.995~1.050であることが必要であり、 特に1.000~1.040が好ましい。 0.995未満でも1.050を超えても得られ るポリアリーレンスルフィドの熱安定性が聴く好ましくない。

本発明のポリハロゲン化物とはハロゲン原子が2以上でかつ分子母が1000未満の化合物をいう。具体例としては、ロージクロルベンゼン、 mージクロルベンゼン、 1. 2. 4ートリクロルベンゼン、1. 2. 4ートリクロルベンゼン、1. 2. 5ーテトラクロルベンゼン、ヘキサクロルベンゼン、2. 5ージクロルーローキシレン、1. 4ージフロムベンゼン、1. 4ージクロルナフタリン、1. 5ージクロルナフタリン、1. 5ージクロルナフタレン、1. 4ージクロルナフタリン、1. 5ージクロルナフタリン、1. 5ージクロルナフタレン、1ーメ

本発明のは、II)お発明のはは、II)が発明ので、II)が発明ので、II)が発明ので、III

トキシー 2 . 5 - ジクロルベンゼン、4 . 4'ージクロルピフェニル、3 . 5 - ジクロル安息香酸、4 . 4'ージクロルジフェニルエーテル、4 . 4'ージクロルジフェニルスルホン、4 . 4'ージクロルジフェニルケトンなどのポリハロゲン置換、芳香族化合物があり、なかでも、ロージクロルベンゼン、4 . 4'ージクロルジフェニルストンが好ましく用いられる。

式(II)で表わされるポリハロゲン化物と競貨 取中のSのモル比が0.995~1.10である ことが必要であり、特に0.998~1.05が 好ましい。0.995未満でも1.10を超えて も切られるポリアリーレンスルフィドの分子量が 小さく好ましくない。

本発則の式(I)および式(I)で表わされる 比は、重合開始時における比である。つまり、硫 質疑およびアルカリ金風水酸化物が水溶液である 場合は、一般に脱水工程が必要とされるが、脱水 工程への仕込の比ではなく脱水工程終了後の抵合

アルカリ金属リン酸塩、アルカリ土類金属リン酸塩、等の助剤を添加することもできるし、水、有機酸、無機酸、末端封止剤等を添加することができる。

本発明で反応せしめられたポリアリーレンスル フィドは慢性有機溶削もしくは水で洗浄され、乾 **炒して得られる。得られたポリアリーレンスルフ** イドは熱安定性にすぐれており、繊維、フィルム、 成形用樹脂和成物等に用いると、ゲルのないすぐ れた機械特性を有した成形品を得ることができる。 また、ガラス繊維、炭素繊維、酸化チタン、炭酸 カルシウム等の無機充填材、酸化防止剤、熱安定 別、常外観吸収削、着色剤等を添加することもで きる。また、ポリアミド、ポリスルホン、ポリフ エニレンオキシド、ポリカーポネート、ポリエー テルスルホン、ポリエチレンテレフタレート、ポ リプチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ エーテルエステルエラストマー、ポリエーテルア ミドエラストマー、ポリアミドイミドポリアセタ

ール、ポリイミド等の例腊を本発明の効果が損な われない範囲で配合することができる。

[実施例]

以下、本発明を実施例についてさらに具体的に「説明する。

実施例1

た。そこで反応容器を180℃に冷却し、p-ジ クロルペンゼン147g(1.0モル)、1.2. 4-トリクロルベンゼン1.82g

(0.01 モル) および N - メチル 2 ピロリドン 14.9 g (1.5 モル) を加え、式 (I) および式 (I) の値は、それぞれ 1.03 6; 1.0 4 1 であつた。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄
を 及し、メルトフローレイト 5 0 のポリフェニレンスルフィドを 得た。また 3 0 分後のメルトフローレイト (実施例 1 と同様に 3 1 5 .6 ℃ 3 0 分 潜風 都 後、 測定) は、 5 5 であつた。

実施例3

実施例1と同様の1 & オートクレーブに硫化ナトリウム・9 水塩2 4 0 . 2 g (1 . 0 モル) および N ーメチル2 ピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) を仕込み実施例1 と同様に加熱し水1 4 4 g を留出させた。その際、0 . 0 3 モルの硫化水業が飛放した。そこで反応容器を180℃に冷却し、酸化水素0 . 0 3 モルロージクロルベンゼン1 4 7 g (1 . 0 モル)、1 . 2 . 4 - トリクロルベ

れぞれ1.040、1.010であつた。

実施例2

実施例 1 と同様の 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル)、水硫化ナトリウム 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル) ハーメチルスピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) および 計酸ナトリウム 2 4 . 6 g (0 . 3 0 モル) をは込み、実施例 1 と同様に加熱し水 6 5 g を留出させた。その際 0 . 0 3 モルの硫化水茶が飛散し

ンゼン1. 829(0.01モル) およびN-メ チルピロリドン1499(1.5モル) を加え、 式(I) および式(I) の値は、それぞれ1.0 00、1.010であつた。以下実施例1と同様 に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト50 0のポリフエニレンスルフイドを切た。また30 分後のメルトフローレイトは510であつた。

実施例1と同様の1ℓオートクレーブに硫化ナ

化ソーダ1. 40g(0.025モル)、ロージクロルベンゼン142.6g(0.97モル) mージクロルベンゼン4.4g(0.03モル) およびNーメチルピロリドン149g(1.5モル)を加え、式(I) および式(I) の値は、それぞ

れ 1 . 0 3 5 、 1 . 0 0 5 で あつた。以下実施別 1 と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト 6 0 0 のポリフェニレンスルフィドを符た。また 3 0 分後のメルトフローレイトは 5 8 0 であつた。

実施例5

比較例3

実施例1において、無水の水硫化ナトリウム
1.12g(0.02モル)を11.2g(0.2
20モル)に変えた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(I)の値は、それぞれ0.880、0.855であつた。符られたポリアリーレンスルフィドは格色で、メルトフローレイトが測定できないほど低粘度であつた。

比较别4

実施例 5 において、水酸化ナトリウム 4 0 g (1.0 モル)を 4 4 g (1.1 モル)に変えた以外は全て実施例 5 と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(II)の値はそれぞれ1.100、1.000であつた。

その後、実施例 5 と同様に洗浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。このポリフェニレンスルフィドを 2 6 0 ℃の 高温オーナン中で 4 時間 キュアリングを行なつた ところ、メルトフローレイトが 1 2 0 の 架様ポリフェニレンスルフィド

ンスルフィドをえ、30分钱のメルトフローレイ トは110であつた。

比較例 1

実施例1において無水の水硫化ナトリウム

1.129(0.02モル)を添加しなかつた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(I)の値は、それぞれ

1.062、1.031であつた。また、切られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイトは200であり、30分後のメルトフローレイトは370であつた。

1比较好2

実施例1において D ー ジクロルペンゼン 1 4 7 g (1.0 モル)を176.4 g (1.2 モル)に変えた以外は全て実施例1と同様に反応を行なった。この時の式(I)および式(II)の値はそれぞれ1.040、1.212であった。 符られたポリフエニレンスルフィドのメルトフローレイトは1500であり、30分後のメルトフローレイトは低粘度のため到定できなかった。

を 問、 3 0 分後のメルトフローレイトは 5 で あつた。

実施例 1 ~ 5 、比較例 1 ~ 4 をまとめると表 – 1 のようになる。

持開平2-160834 (6)

表-1から明らかなように、本発明の実施例1~5の場合、30分後のメルトフローレイトは、
初別のメルトフローレイトとほとんど同じであり、
然安定性がすぐれていることがわかる。それに対
して、比較例1~4のように、式(I)の値が本発明の範囲からどちらかが外れる
場合(比較例1,2、4)、ともに外れる場合
(比較例3)は、十分な粘度のポリアリーレンス
ルフィドが得られたなかつたり、30分後のメル
トフローレイトが初期のメルトフローレイトに比
ペて大きく変化し、熱安定性の類いポリアリーレンスルフィドしか得られない。

[効果]

世来の公知例では、競技点中のS、アルカリ金属水酸化物およびポリハロゲン化物の比は、一般的記述として広い範囲で設定されていたが、本発明のように、特定の範囲にコントロールすることによつて熱安定性のすぐれたポリアリーレンスルフィドが得られ、溶融押出し時の粘度変化が小さくゲルの発生も少ない。また、副次的にポリアリ

30分後のメルトフロー V4F (9/10A) 5000¤± 370 110 510 580 メルトフローフィト (8/10%) 5000KL 1500 900 120 200 1.005 1.000 1.031 212 855 000 010 1.041 1.010 (モル/モル) 共日の協 1.000 (モル/モル) 1.035 1,062 1.040 036 880 040 000 式(1)の値 ₽ က 烟 彦

ボーゴ

ーレンスルフィド中の、灰分、オリゴマも低下する効果がある。

代理人 浅 村 皓